1/1 WPAT - ©Derwent - image

AN - 1992-136795 [17]

XA - C1992-063557

Mould-deposit proof coloured master batch compsn. for polyacetal resin consists of thermoplastic resin, polyamide resin, boric acid ester of mono:acyl
glycerine and colouring agent

DC - A25 A60 A85 E12

PA - (ASAH) ASAHI CHEM IND CO LTD

NP - 2

NC - 1

PN - JP04077528 A 19920311 DW1992-17 8p *

AP: 1990JP-0185238 19900716

JP96009686 B2 19960131 DW1996-09 C08L-059/00 10p

FD: Based on JP4077528

AP: 1990JP-0185238 19900716

PR - 1990JP-0185238 19900716

IC - C08L-059/00 C08J-003/22 C08K-005/55 C08L-077/00 C08L-101/00 C08L-077:00 C08L-101:00

AB - JP04077528 A

Compsn. consisting of 100 pts.wt. of (A) thermoplastic resin, 0.001D-0.5D pts.wt. of (B) polyamide resin, 0.01D-5D pts.wt. of (C) boric acid ester of monoacyl glycerin and colouring agent.

Pref. for (A) is polyacetal resin. Pref. (B) is Nylon 6.6, Nylon 6/6.6, Nylon 6/6.6, Nylon 6.6/6.10 and Nylon 6/6.6/6.10. (C) is monoacyl glycerin, cpds. with cpds. of formula (I) as main components. (In (I) R3 = 7-21C alkyl gp. or alkenyl gp.; m = 1 or 2). Concrete is for e.g. borate, mono- or di-borate of capric acid, lauric acid, myristic acid, stearic acid, linoleic acid, oleic acid, behenic acid, etc. are cited.

USE/ADVANTAGE - The polyacetal resin is used for electric parts, office machine parts, building material, etc.. Since it can be injection moulded with high productivity due to inhibited formation of mould-deposit. (Dwg.0/0)

MC - CPI: A05-F01B1 A05-H02A A08-E03 A08-M01A E05-C

UP - 1992-17

UE - 1996-09

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公開特許公報(A) 平4-77528

5 Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成4年(1992)3月11日

C 08 J 3/22 C 08 L 77/00 101/00

LQR LTA 7918-4F 9053-4 J 7167-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全8頁)

❷発明の名称

モールドデポジツト防止性着色マスターパツチ樹脂組成物

②特 願 平2-185238

20出 願 平2(1990)7月16日

@発明者

神谷

俊 児 洋

岡山県倉敷市潮通3丁目13番1 旭化成工業株式会社内 岡山県倉敷市潮通3丁目13番1 旭化成工業株式会社内

@発明者 懸谷

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

⑦出 願 人 旭化成工業株式会社 の代 理 人 弁理士 豊田 善雄

外1名

明細音

1. 発明の名称

モールドデポジット防止性 着色マスターバッチ樹脂組成物

- 2. 特許請求の範囲
- (A) 熱可塑性樹脂 1 0 0 重量部に対し、
- (B) ポリアミド樹脂
 - 。 0.001×D重量部から
 - 0.5×D重量部
- (C) モノアシルグリセリンのホウ酸エステル
 - 0.01×D重量部から

5×D重量部

(D:マスターバッチの希釈倍率を表す。) 及び着色剤との配合からなるポリアセタール樹脂 用モールドデポジット防止性着色マスターバッチ 樹脂組成物。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はモールドデポジット防止性着色マス

ターバッチ樹脂組成物をポリアセタール樹脂に任意配合混合し射出成形、流し込成形などの成形時に金型内に生じる折出物、いわゆるモールドデポジットの形成を大幅に抑制し、成形品の生産性を向上させた着色マスターバッチ樹脂組成物に関するものである。

[従来の技術]

近年、ポリアセタール樹脂は、優れた強度特性、疲労特性、電気特性を有することから、電気部品、事務機器部品、建材など多くの分野において幅広く用いられており、年々その需要量も増大している。

又、外観用途にも多種多様に用いられ、着色剤 を添加し各色に発色されたポリアセタール樹脂も 一般無色のポリアセタール樹脂と同様多くの需要 がある。

従来から着色ポリアセタール樹脂を製造する 方法として、ポリアセタール樹脂パウダー又はペレットに着色剤を加えて押出機により混練することにより着色ポリアセタール樹脂を製造する方法



と、あらかじめ熱可塑性樹脂に多量の着色剤を配合し、押出機、混練ミキサー等により高濃度の着色ポリアセタール樹脂マスターバッチを作製し、この着色マスターバッチをポリアセタール樹脂により所望の着色製品を得る方法に大別され採用されている。

ところで、ポリアセタール樹脂の熱安定性を改

[発明が解決しようとする課題]

本発明は、射出成形、流し込成形など金型を用いる着色ポリアセタール樹脂の成形において、金型内に発生するモールドデポジットを大幅に抑制し、成形品の品質及び生産性を向上させることができる、熱安定性の優れた、ポリアセタール樹脂用着色マスターバッチ樹脂組成物を提供すること

を目的としてなされたものである。 【課題を解決するための手段】

本発明者らは着色マスターバッチ樹脂組成物を 使用し、着色ポリアセタール樹脂を成形する際金 型内に付着するモールドデポジットの発生を防止 する為に鋭意研究を重ねた結果、熱可塑性樹脂 100重量部に対しポリアミド樹脂0.001× D 重量部から O . 5 × D 重量部、及びモノアシル グリセリンのホウ酸エステルO.O1×D重量部 から5×D重量部、及び着色剤(顔料)が任意の 割合で含まれる着色マスターバッチ樹脂組成物が その目的を達成しうることを見い出し本発明を完 成するに至った。ここで言うDとはマスターバッ チの希釈倍率を表し、希釈倍率とは着色マスター パッチ樹脂組成物を無着色ポリアセタール樹脂に 任意配合する割合を言い、例えば20倍希釈と は着色マスターバッチ:ポリアセタール樹脂= 1 : 1 9 (重量比) を意味する。 D は好ましくは 2~100倍である。

本発明組成物において(A)成分として用いら

れる熱可塑性樹脂とは、例えばポリアセタール樹脂、ポリエステル樹脂、ポリアミド樹脂、ポリカーボネート樹脂、ポリオレフィン樹脂、ポリフェニレンオキサイド樹脂、ポリスチレン樹脂、AS樹脂、アクリル樹脂等であり単独又は併用してもよいが特にポリアセタール樹脂



これらのポリアミド樹脂は1種用いてもよい し、2種以上を組み合わせて用いてもよく、ま た、その配合量は、(A) 熱可塑性樹脂100重 部、 好 ま し く は 0. 0 5 × D ~ 0. 5 × D 重 量 部の範囲で選ぶことが必要である。この量が 0.001×D重量部未満ではモールドデポジッ ト防止効果が十分に発揮されないし、0.5×D 重量部を超えると成形機シリンダー中で時間とと もに、熱や酸素の作用を受けて茶褐色に変色した り、スクリューに黒褐色の焦げつきが生じたりす

本発明組成物における(C)成分のモノアシル グリセリンのホウ酸エステルとしては、例えば炭 素数8~22の脂肪酸とグリセリンとのモノエス テルとホウ酸とを反応させて得られる、一般式

(式中の R * は炭素数 7~21のアルキル基又は

性等を付与した処理顔料も含まれる。

又、者色剤の添加量は希釈倍率により必要量添 加し特に限定はされない。

ポリアセタール樹脂とは、ポリアセタール単独 重合体であってもよいし、ポリアセタール共重合 体であってもよい。該ポリアセタール単独重合体 は、オキシメチレン単位 ┿C H a O ┿━の繰り返し から成るものであって、ホルムアルデヒド又はト リオキサンを単独重合させることにより製造する ことができる。

一方、ポリアセタール共重合体は、オキシメチ レン単位から成る連鎖中に、一般式

(式中の R ¹ 及び R ² は、それぞれ水素原子、ア ルキル基又はアリール基であり、隣り合う R ' 同 士、隣り合う R * 同士、及び R ' , R * 同士は同 一であってもよいし、たがいに異なっていてもよ く、 n は 2 ~ 6 の整数である)

アルケニル基、mは1又は2である) を主成分とするものが用いられる。前記脂肪酸の 具体例としては、カプリン酸、ラウリン酸、ミリ スチン酸、ステアリン酸、リノール酸、オレイン 酸、ベヘニン酸などが挙げられる。このホウ酸エ ステルはモノエステル、ジエステルのいずれでも

この(C)成分のモノアシルグリセリンのホウ 酸エステルは単独で用いてもよいし、また2種以 上を組み合わせて用いてもよい。その配合量は、 前記(A)成分のポリアセタール樹脂100重量 部 当 り 、 0 . 0 1 × D ~ 5 × D 重 量 郎 、 好 ま し く は O . O 1 × D ~ 3 × D 重量部の範囲で選ぶこと が必要である。この量が 0 . 0 1 × D 重量部未満 ではポリアミド樹脂との相乗効果によるモールド デポジット防止効果が十分に発揮されないし、 5×D重量部を超えるとポリアセタール樹脂が熱 分解されやすくなる。

さらに着色剤としては一般に言われている有機 顔料及び無機顔料をいい、分散性、耐熱性、耐候

で表わされるオキシアルキレン単位がランダムに 導入された構造を有するものである。

この共重合体における前記オキシアルキレン単 位の含有量は、オキシメチレン単位100モルに 対し、0.05~50モル、好ましくは0.1~ 20モルの範囲にあるのが望ましい。 該オキシア ルキレン単位としては、例えばオキシエチレン単 位、オキシプロピレン単位、オキシドリメチレン 単位、オキシテトラメチレン単位、オキシブチレ ン単位、オキシフェニルエチレン単位などが挙げ られる。これらのオキシアルキレン単位の中で も、ポリアセタール樹脂組成物の物性を向上させ る点から、オキシエチレン単位 【 (C H a) a O 】 及びオキシテトラメチレン単位 🕂 (C.H.g)。〇子 が特に好ましい。

該ポリアセタール共重合体は、例えばポルムア ルデヒド、トリオキサン及びポリオキシメチレン の中から選ばれた少なくとも1種と環状エーテル とを共重合させることによって製造することがで きる.

モールドデポシット防止能の判定基準としては、本発明樹脂組成物をポリアセタール樹脂に任意の割合で配合均一プレンドし連続成形を行い金製売の目標を分量があり、上記プレンド後の成形片の熱分解揮発分量は通常1500ppm以下である。

本発明のマスターバッチ樹脂組成物には所望に応じ本発明の目的をそこなわない範囲で、他の外類、例えばアミド化合物、尿素誘導体、多種類、セルロースなど、あるいはポリアセタール樹脂に対して分解作用の低い酸化防止剤、光の分解性向上剤として低分子量ポリマー例えば、ポリオレフィン系ワックス等を添加してもよい。

[実施例]

次に、実施例により本発明をさらに詳細に説明 するが、本発明はこれらの例によってなんら限定 されるものではない。

なお、着色マスターバッチ樹脂組成物とポリア セタール樹脂との配合からなる着色ポリアセター

れ、上部にステンレス鋼製の蓋をのせ密閉し、これを200℃のシリコーンオイルバス中に浸せきして、180分後のステンレス鋼製上蓋に付着した揮発分量を求め、熱分解揮発分量[PPm(w/w)]とした。

なお、該上蓋には揮発分が付着しやすいように 2.5 ての冷却水を通水する。

実施例1~10、比較例1~6

 ル樹脂組成物の製性は次に示す方法に従って求め

(1) モールドデポジット (MD)及び焦げつき の 幸 生

射出成形機を用いて、シリンダー温度 2 0 0 で、会型温度 7 0 でで、長さ 7 5 mm、幅 1 4 mm、厚さ 2 mmの成形品を連続的に射出成形 3 な機作において、ピンゲート金型(ガス版をなし)を使用し、MD発生により成形品表面についるくなり始めるまでの成形数及び成形機のフクリュー表面に微少な焦げつきが発生するまでの日数を求め、評価した。

(2) シルバーストリークの発生

射出成形機を用いて、シリンダー温度 2 3 0 ℃で組成物を滞留させ、成形品に分解ホルムアルデヒドガスによるシルバーストリークが発生する限界滞留時間を求め、評価した。

(3)熱分解揮発分量

内径 5 0 m m 、 磔 さ 5 0 m m の円筒型ステンレス 鋼製容器の中へサンブル(成形片) 1 0 s を入

特性を求め評価した結果を第1表に示す。尚、第1表~第4表に記載したMI値はASTM規格D1238-E条件で測定した値である。

第 1 表からわかるように 2 0 倍 希釈用マスターバッチにおいて、熱可塑性樹脂に対し B 成分(ポリアミド樹脂)の含有量が 1 0 重量部 (0 . 5 × 2 0) を超えると焦げつき発生日が早くなり、0 . 0 2 重量部 (0 . 0 0 1 × 2 0) 未構では M D 発生防止効果がなくなる。

また、 C 成分(モノラウリルグリセリンのホウ酸モノエステル)が 0 . 2 重量部 (0 . 0 1 × 2 0) 未満では M D 防止効果がなく、 1 0 0 重量部 (5 × 2 0) を超えると熱安定性を大きく低下させシルバーストリークの発生時間が早くなり更に熱分解揮発分量も大巾に増加する。





_		第 1 3		3 - 11 2	4 0 1	HI et		<u> </u>			第 個	結 祭	
		熱可塑性樹脂 (A成分)	マス 含有量 (重量部)	B成分	含有量	C成分	含有量 (重量部)	ポリアセタール 樹 脂	マスター バ ッ チ 希釈倍率	MD発生 Shot数	焦げつき 発生日数 (日)	シルバー ストリーク 発生時間 (分)	熱分解 揮発分量 (ppm)
\vdash	1	ポリアセタール 樹脂		:	4		0.2			>3800	>30	> 80	1000
1	2				4	モノラクリル グリセリンの ホウ酸モノエ ステル	10	<u> </u>		>3600	>10	> 80	
	3			ナイロン	4		20		タール 	>3600	>30	> 80	900
実	۲				4		60	ポリアセタール		>3600	>30	> 80	1100
~	5				4		100	樹脂 コポリマー		3500	>30	> 80	1200
筬	Ŀ		100	6/6-8/5-10	0.02		40			3800	>30	80	1100
١	6	コポリマー		(60/20/20#t%)			40	(MI-9.0g/10分)		>3600	>30	> 80	900
94	1	(MI-29.0g/10分)			 		40			>3600	>30	> 80	900
	8				 		40		>3800	>30	> 80	900	
	9				10		40			>3600	>30	> 80	1000
\vdash	10				-		20			1300	>30	> 80	3500
	1				0.01		20		i	1300	>30	> 80	3500 ·
壯	2				12		20	┪ .		>1600	7	> 80	1100
較	3	同上	同上	同上	12	同上	 	同上	同上	800	>30	> 80	2800
Øi	4				<u> </u>		0.1	-		800	>30	> 80	2800
	5				1		140	ł		2200	>30	,	2100
	6		l		4	<u> L. </u>	140	L			للتنتا		

実施例11~17

B成分(ポリアミド樹脂)の種類を変え、C成分としてモノステアリルグリセリンのホウ酸モノエステルを用いた以外は実施例1と同様にしてマスターバッチ樹脂組成物を作りポリアセタール樹脂コポリマーとブレンド混合しその特性を求め評価した。

その結果を第2表に示す。

比較例 7

ポリアミド樹脂及びモノアシルグリセリンのホ ウ酸エステルを添加しないマスターバッチ樹脂組 成物を用い実施例11と同様にして実施した。

その結果を第2表に示す。

実 版 例 1 8 ~ 2 5

ポリアセタール 樹脂 として、ホモポリマー [MI=24.08/10分(190℃)]を用い、かつ第3表に示す種類のポリアミド 樹脂及び C成分としてモノベヘニルグリセリンのホウ酸モ ノエステルを用いた以外は実施例1と同様にして 評価した。

比較例8

比較例 7 において、ポリアセタール樹脂として、ホモポリマー [M I = 2 4 0 g / 1 0 分(1 9 0 ℃)]を用いた以外は比較例 7 と同様にして実施した結果を第 3 表に示す。

第2表及び第3表から分かるように、ポリアミド樹脂とモノアシルグリセリンのホウ酸エステルとの相乗効果により、MD発生が著しくいといいたのは、かつ焦げつきの発生日数及びシルバーストリーク発生時間が長くなり、熱分解揮発分量もポリアミド樹脂及びモノアシルグリセリンのホケ酸によるテルが添加されていないものに比べて大幅に低減している。

これらの現象は、ポリアセタール樹脂がコポリ マーであっても、ホモポリマーであっても同様で ある。





									評価	話 果	j		
		熱可塑性樹脂		ターバッ B 成分	チ の i	日 成 日 成 日 古有量		ポリアセタール 樹 脂	バッチ		無げつき 発生日数	シルバー ストリーク 発生時間	熱 分 解 揮発分量
1		(A成分)	(重量部)		(重量部)		(重量部)				(日)	(分)	(ppm)
H	1	<u> </u>		ナイロン6	4		· 20			3600	30	80	1100
	-	⊣ ·		ナイロン6・6	4	l	20			>3600	>30	> 80	800
ļ	1	4			-		20		Ī	3600	30	80	1100
ı	1	<u>기</u>		ナイロン6・10	<u> </u>		<u> </u>	ポリアセタール 制脂 コポリマー (MI-9.0g/10分)					
3		ポリアセタール		ナイロン 8/6・8 (80/40#t%)	4	モノステアリ ルグリセリン	20		20倍	>3600	>10	> 80	900
8	١,	- コポリマー (MI-29.0g/10分)	100	ナイロン 8/8-10 (80/40mt%)	4	の ホウ酸モノ エステル	20			3600	30	80	1100
		•		ナイロン 6・8/6・10 (60/40wt%)	4		20			>3500	>30	> 80	900
	T,	;		ナイロン12	4		20			1600	30	80	1100
	t	7 同上	同上	-	-	_	-	周 上	同上	200	2	35	7000

第3表 排													
Γ			マス	ターバッ	チの	且成	ポリアセタール	マスターバッチ	MD発生	焦げつき	シルバー	熱分解	
		熱可塑性樹脂 含有量 (A成分) (重量部		B成分	含有量 C成分 (數量部)		含有量 (重量部)	樹脂	希釈倍率	Shot数	発生日数 (日)	ストリーク 発 生 時 間 (分)	揮発分量 (ppm)
┝	18		(12.20.00)	ナイロン6	4		20		> 36 36 > 36 > 36 > 36 > 36 > 36 > 36 >	3600	30	70	1200
	19			ナイロン6・6	4		20			> 3600	>30	95	850
	20			ナイロン6・10	4		20			3600	30	70	1200
夹	21			ナイロン 6/6·6 (60/40wt%)	4		20	ポリアセタール 樹脂 ホモポリマー (MI=24.0g/10分)		> 3600	>30	95	950
施		ポリアセタール 樹脂 コポリマー (M1=29.0g/10分)	100	ナイロン 6/6·10 (60/40wt%)	4 3		20			3600	30	70	1200
94	23	-		ナイロン 6-6/6・10 (60/40*t%)			20			>3600	>30	95	950
	24			ナイロン 6/6・6/6・10 (60/20/20wt%)	•		20			>3600	>30	95	950
	25	1		ナイロン12	4		. 20			3600	30	70	1200
比較例	8	同上	同上	_	-	_	-	同上	同上	200	2	30	7500



実施例1で用いた熱可塑性樹脂(ポリアセタール樹脂コポリマー)及びポリアミド樹脂(ナイロン6/6・6/6・10)及びモノラウリルグリセリンのホウ酸モノエステルを使用しマスターバッチ希釈倍率を10、40、60倍となるように配合したマスターバッチ樹脂組成物を作り実施

又、熱可塑性樹脂として、実施例3のポリアセタール樹脂コポリマーの代りに低密度ポリエチレン(LDPE)… 商品名エースポリエチ M 6 5 2 5 / エースポリマー辨製を用いる以外は実施例3 と同様にして実施した。

結果を第4表に示す。

第4表からわかるようにマスターバッチの希釈 倍率を10、40、60倍としても実施例3と 同様MDの発生は防止され、熱可塑性樹脂として LDPEを用いてもMD発生は防止され、焦げつ き発生日数、及びシルバーストリーク発生時間も 長くなり、熱分解揮発分量も低減する。

第 4 表

		<u> </u>								,					
Г			マス	9 —	N 2.	401	組成	ポリアセタール	マスター	評価 結果					
		然可塑性樹脂 (A成分)	含有量 (重量部)		成分	含有量 (重量部)		表分	含有量	树脂	マスァーバッチ 希釈倍率	MD発生 Shot数	焦げつき 発生日数 (日)	シルバー ストリーク 発生時間 (分)	熱 分 解 揮発分量 (ppa)
Γ	26	1				2		ウリル リンの	10	ポリアセタール 樹脂	10	>3500	>10	> 80	900
秀	27		100	6/6-0	ナイロン 6/6・6/6・10 (60/20/20wt%)	8	ホウ酸モノエ ステル	ウ酸モノエ		コポリマー (MI=8.0g/10分)		>3600	>30	> 80	900
28	128	(MI-29.0g/10分)		(80/20		12			60		60	>3600	>10	> 80 .	900
9	25	低密度 ポリエチレン (MI-25.0g/10分)	100	(E)	上	4	围	Ŀ	20	同上	20	>1600	>30	> 80	900



[発明の効果]

> 出額人 旭化成工業株式会社 代理人 豊 田 善 雄 〃 権 辺 敬 介